



ปีที่ 20 ฉบับที่ 2 กรกฎาคม - ธันวาคม 2560 Vol. 20 No. 2 July - December 2017

• ระบบตรวจจัดการบุกรุกแบบปรับตัวได้โดยใช้ราฟเซตย่านจุดใกล้เคียง
ร่วมกับตัวเรียนรู้จำแนกประเภท

ไพฑูรย์ ศรีนิล สมบัติ ฝอยทอง และอารารัตน์ พวงสุวรรณ..... 1

• หอยทากจิวบนเกาะในจังหวัดชลบุรี (Gastropoda: Prosobranchia; Pulmonata)

พงษ์รัตน์ ดำรงโรจน์วัฒนา รัชนีวรรณ อินมะดัน ศศิฎา พันธุ์พงศ์ และศรารัตน์ ทานะมัย..... 19

• ความหลากหลายและความชุกชุมของสัตว์หน้าดินบริเวณหญ้าทะเลผมนาง
ที่มีการฟื้นฟู (*Halodule pinifolia*) อ่าวคู้งกระเบน จังหวัดจันทบุรี

ชุตานา คุณสุข วิรัชรอง กรินท์ธัญญกิจ นิสาลล สาดแก้ว และพงษ์ชัย ดำรงโรจน์วัฒนา 27

• การศึกษาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากต้นระย่อม

ธิติมา รุกขไชยศิริกุล สุวดี ไชคชัยลิริ ณัฐพล อภิรติกุล เสาวลักษณ์ พงษ์ไพจิตร
และรชต จันณะตระกูล..... 39

• การแปรรูปกล้วยเป็นครีมเทียม

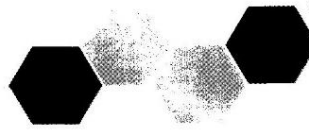
ราณี สุรกาญจน์กุล ปกรณ์ อุ้นประเสริฐ และณัฐินี สุรกาญจน์กุล..... 54

วารสารวิจัยรามคำแหง
วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



วารสารวิจัยรามคำแหง

ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



ผู้จัดพิมพ์

มหาวิทยาลัยรามคำแหง

ที่ปรึกษาบรรณาธิการ

ผู้ช่วยศาสตราจารย์ วุฒิศักดิ์ ลากเจริญทรัพย์
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.บุญชวล ทองประยูร
รองศาสตราจารย์ ดร.มณี อัครวานนท์

อธิการบดีมหาวิทยาลัยรามคำแหง
รองอธิการบดีฝ่ายวิชาการและประกันคุณภาพ
อดีตผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา

บรรณาธิการ

ผู้ช่วยศาสตราจารย์ พรชัย วงศ์วาสนา

ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา

กองบรรณาธิการ

สาขาวิทยาศาสตร์ และเทคโนโลยี

ศาสตราจารย์ ดร.สนธิ อักษรแก้ว
ศาสตราจารย์ ดร.ประสาธ สืบคำ
ศาสตราจารย์ ดร.กฤษณะ สาคริก
ศาสตราจารย์ ดร.อภิชาติ สุขสำราญ
ศาสตราจารย์ ดร.งามม่อง คงคาทิพย์
รองศาสตราจารย์ ดร.สุทัศน์ สุบินประเสริฐ
รองศาสตราจารย์ ดร.อำนาจ มีเวที
รองศาสตราจารย์ ดร.ชัยณรงค์ คันธพนิต
รองศาสตราจารย์ ดร.มาลี ณ นคร
รองศาสตราจารย์ ดร.เจริญ นิตธิธรรมง
รองศาสตราจารย์ ดร.วรรณมา ตั้งเจริญชัย
รองศาสตราจารย์ ดร.สมนึก บุญเกิด
รองศาสตราจารย์ ดร.ไทยถาวร เลิศวิทยาประสิทธิ์
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.บรรณศักดิ์ ยี่มีน
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.วิมล จันทน์แจ่ม
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.สุนันท์ โรจนกิจ
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ปิติกานต์ กร้ามาต
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.วรรณนที คงสง

สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
สถาบันคลังสมองแห่งชาติ
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
สถาบันเทคโนโลยีพระจอมเกล้าเจ้าคุณทหารลาดกระบัง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลธัญบุรี
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
สถาบันบัณฑิตพัฒนบริหารศาสตร์
จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
มหาวิทยาลัยรามคำแหง
มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์

สาขามนุษยศาสตร์ และสังคมศาสตร์

ศาสตราจารย์ ดร.บุญทัน ดอกไธสง
ศาสตราจารย์ ดร.สุภางค์ จันทวานิช
รองศาสตราจารย์ ดร.พงษ์ศักดิ์ พันธูลาภ
รองศาสตราจารย์ ดร.เสาวนีย์ สีขณวัฒน์
รองศาสตราจารย์ ดร.ชูชีพ พิพัฒน์ศิริ
รองศาสตราจารย์ ดร.คุษฎี โยเหลา
รองศาสตราจารย์ ดร.พรสุข หุ่นวันดี
รองศาสตราจารย์ นุปมา บุญทิพย์
รองศาสตราจารย์ อนุกุล พลศิริ
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ เอ็มอร ดิสปัญญา
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.บงกชรัตน์ เตชะไตรศักดิ์
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ร่ำจวน เบญจศิริ
ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ทัศนวีรพรณ ภู่อารีย์
อาจารย์ ดร.กรวิภา สรรพกิจจำนง
อาจารย์ ดร.สยมพร โยธาสมุทร

วารสารวิจัยรามคำแหง

ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



ฝ่ายจัดทำ	ผู้ช่วยศาสตราจารย์ พรชัย วงศ์วาสนา อาจารย์ ยິงยง เมฆลอย นางสาวสายพิน รัตมัต นางลักขิกา ขจัดภัย นางสาวธนิษฐา ยิบพิกุล นางณัฐนันทพร กลั่นเจริญ นางสาวจรรยา นาเค นางสาวจิรัฐติกาล งามซ่า นายอำนาจ สิงห์ตาลง นางสาวแพรวพิไล เจริญสิทธิ์กองคำ นางบุปผา เอี่ยมจรรยา	ประธานฝ่ายจัดทำ กรรมการ กรรมการ กรรมการ กรรมการ กรรมการ กรรมการ กรรมการ กรรมการและเหรียญก กรรมการและเลขานุการ กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ
-----------	---	--

วารสารวิจัยรามคำแหง ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี รับประทานและตีพิมพ์บทความวิจัยสาขาวิชาด้านวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี

กำหนดเผยแพร่	ออก 2 ฉบับต่อปี ตั้งแต่เดือนมกราคม – เดือนมิถุนายน, เดือนกรกฎาคม – เดือนธันวาคม
การเผยแพร่	มอบให้ห้องสมุดหน่วยงานรัฐบาล สถาบันการศึกษาในประเทศ
ข้อมูลการติดต่อ	ฝ่ายจัดทำ กองบรรณาธิการวารสารวิจัยรามคำแหง สถาบันวิจัยและพัฒนา มหาวิทยาลัยรามคำแหง อาคารสุขโขทัย ชั้น 12 ห้วยหมาก บางกะปิ กรุงเทพฯ 10240 โทร. 02-310-8696 Email: ruresearch@ru.ac.th

พิมพ์ที่ สำนักพิมพ์มหาวิทยาลัยรามคำแหง

- บทความทุกบทความได้รับการตรวจสอบความถูกต้องทางวิชาการโดยผู้ทรงคุณวุฒิ (peer review)
- มีผู้ทรงคุณวุฒิจากภายนอกประจำกองบรรณาธิการมากกว่าร้อยละ 50
- มีบทความจากนักวิชาการภายนอกลงตีพิมพ์ไม่น้อยกว่า 25% ทุกฉบับ
- ข้อความและบทความในวารสารวิจัยรามคำแหงเป็นแนวคิดของผู้เขียน การตีพิมพ์บทความซ้ำเป็นความรับผิดชอบของผู้เขียน ไม่ใช่ความคิดเห็นและความรับผิดชอบของคณะผู้จัดทำ บรรณาธิการ กองบรรณาธิการและมหาวิทยาลัยรามคำแหง
- กองบรรณาธิการไม่สงวนสิทธิ์การคัดลอก แต่ควรอ้างอิงแสดงที่มา

วารสารวิจัยรามคำแหง

ฉบับวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี



บทบรรณาธิการ

วารสารวิจัยรามคำแหง ฉบับนี้ เป็นวารสารวิจัยของมหาวิทยาลัยรามคำแหง โดยสถาบันวิจัยและพัฒนา ซึ่งได้ก้าวเข้าสู่ปีที่ 20 ฉบับที่ 2 กรกฎาคม – ธันวาคม 2560 ซึ่งผ่านการประเมินคุณภาพวารสารวิชาการที่อยู่ในฐานข้อมูล TCI (รอบที่ 3) ถูกจัดอยู่ในกลุ่มที่ 2

สถานการณ์บ้านเมืองในปัจจุบันเข้าสู่ช่วงเวลาของการเปลี่ยนผ่าน อันเป็นหัวเลี้ยวหัวต่อที่สำคัญของสังคมไทย ทุกภาคส่วนของสังคมกำลังเข้ามามีบทบาทในการนำเสนอปรัชญา แนวคิด วิธีการในการขับเคลื่อนกระบวนการทางสังคม การเมือง และเศรษฐกิจของประเทศให้เดินต่อไปตามครรลอง อยู่บนวิถีแห่งความหลากหลาย และความแตกต่างกันทางความคิด ความขัดแย้งทางการเมืองและสถานการณ์ที่เลวร้ายต่าง ๆ จะวนเวียนกลับมาเกิดขึ้นใหม่ตามกงล้อประวัติศาสตร์อีกหรือไม่นั้น ขึ้นอยู่กับความมากน้อยของสำนึกรับผิดชอบต่อแผ่นดินถิ่นเกิดของคนไทยหรือผู้ที่อาศัยแผ่นดินไทยทุกคน รวมถึงทางภาคส่วนของนักวิชาการที่มีบทบาทสำคัญในการเสนอแนะแนวทางที่ถูกต้อง ผ่านทางการนำเสนอผลงานในรูปแบบต่าง ๆ อันเป็นแหล่งความรู้พื้นฐานในการตัดสินใจอยู่บนฐานทางความคิดทางวิชาการที่น่าเชื่อถือ

กองบรรณาธิการและฝ่ายจัดทำขอขอบพระคุณ ศูนย์ดัชนีการอ้างอิงวารสารไทย (TCI) กับความพยายามในการรักษามาตรฐานวารสารในประเทศไทยให้คงอยู่ในระดับนานาชาติ อันเป็นความก้าวหน้าทางวิชาการที่สำคัญของประเทศไทย และขอขอบคุณนักวิชาการ นักวิจัย ที่ให้เกียรติ ให้ความสนใจและนำบทความอันทรงคุณค่าของท่านมาตีพิมพ์ในวารสารวิจัยรามคำแหง และหวังเป็นอย่างยิ่งว่าจะได้รับความไว้วางใจเช่นนี้ตลอดไป

ขอขอบพระคุณ
บรรณาธิการ

การศึกษาสารออกฤทธิ์ทางชีวภาพจากต้นระย่อม

Investigation on Bioactive Compounds from *Rauvolfia serpentina*

ธิดิมา รุกขไชยศิริกุล¹ สุวดี โชคชัยสิริ² ณัฐพล อภิรติกุล³
เสาวลักษณ์ พงษ์ไพจิตร⁴ และรชต จันณะตระกุล²



บทคัดย่อ

การศึกษาองค์ประกอบทางเคมีจากส่วนเหนือดินของต้นระย่อม (*Rauvolfia serpentina*) สามารถแยกสารได้ 6 ชนิด คือ สารผสมของ β -sitosterol (1) และ stigmasterol (2), picrinine (3), yohimbine (4) และสารผสมของ *E/Z*-vallesiachotamine (5 และ 6) โครงสร้างของสารทั้งหมดวิเคราะห์ด้วยเทคนิคทางสเปกโทรสโกปี สารผสม 5 และ 6 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชในสกุล *Rauvolfia* ส่วนสาร 3 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชชนิดนี้ ได้นำสารที่แยกได้จากส่วนเหนือดินและรากของต้นระย่อมมาทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็ง ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ ในการทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็งพบว่า rescidine (19) แสดงความเป็นพิษสูงสุดต่อเซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) (IC_{50} 35.96 μ g/ml) เซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่ (HT29) (IC_{50} 43.66 μ g/ml) และเซลล์มะเร็งเพาะเลี้ยงจากไตตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) (IC_{50} 43.66 μ g/ml) สำหรับการทดสอบฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์พบว่า suaveoline (20) แสดงฤทธิ์สูงสุดในการต้านเชื้อแบคทีเรีย methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 (MIC 200 μ g/ml) และเชื้อยีสต์ *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) (MIC 64 μ g/ml) และพบว่า sarpagine (23) แสดงฤทธิ์สูงสุดในการต้านอนุมูลอิสระ (IC_{50} 29.25 μ M)

คำสำคัญ : ต้นระย่อม ฤทธิ์ทางชีวภาพ Apocynaceae *Rauvolfia serpentina*

ABSTRACT

Investigation of chemical constituents from the aerial part of *Rauvolfia serpentina* has led to the isolation of six compounds: a mixture of β -sitosterol (1) and stigmasterol (2), picrinine (3), yohimbine (4) and a mixture of *E/Z*-vallesiachotamine (5 and 6). The structures of all compounds were elucidated by spectroscopic techniques. A mixture of 5 and 6 was identified for the first time from the genus *Rauvolfia*, whereas compound 3 was identified for the first time from this species. The isolated compounds from the aerial part and the root of *R. serpentina* were evaluated for their cytotoxic, antimicrobial and antioxidant

¹ รองศาสตราจารย์ ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง

² นักศึกษาปริญญาโท ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง

³ อาจารย์ ภาควิชาเคมี คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ

⁴ รองศาสตราจารย์ ภาควิชาจุลชีววิทยา คณะวิทยาศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

activities. Regarding cytotoxicity, rescidine (**19**) exhibited the highest activity against human cervical epithelial adenocarcinoma (HeLa) (IC_{50} 35.96 $\mu\text{g/ml}$), human colon adenocarcinoma (HT29) cell lines (IC_{50} 43.66 $\mu\text{g/ml}$), and human embryonic kidney (HEK293) cell (IC_{50} 43.66 $\mu\text{g/ml}$). Suaveoline (**20**) showed the highest antibacterial activity against methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 (MIC 200 $\mu\text{g/ml}$) and the highest anti-yeast activity against *Cryptococcus neoformans* (CN90113) (MIC 64 $\mu\text{g/ml}$), whereas sarpagine (**23**) showed the highest antioxidant activity (IC_{50} 29.25 μM).

Keywords : Apocynaceae, bioactivities, *Rauvolfia serpentina*, rayom

บทนำ

ระย้อมมีชื่อวิทยาศาสตร์ว่า *Rauvolfia serpentina* Benth. อยู่ในวงศ์ Apocynaceae เป็นไม้พุ่มขนาดเล็ก ลำต้นมีความสูงไม่เกิน 60 เซนติเมตร เปลือกเป็นสีเทา และมีน้ำยางสีขาว ดอกเป็นช่อสีขาว ชมพู หรือสีแดง ลักษณะดอกคล้ายดอกเข็ม ใบออกเป็นคู่ตรงข้ามกัน ลักษณะใบเป็นรูปรีแกมรูปหอกตรงปลายใบแหลม ผลอ่อนเป็นสีเขียว ส่วนผลสุกเป็นสีดำ สรรพคุณทางยาของระย้อม รากเป็นยาลดความดันและช่วยระงับอาการปวด โดยมี reserpine ซึ่งเป็นสารหลักเป็นตัวย่อยออกฤทธิ์มากที่สุด เป็นยากล่อมประสาท รักษาอาการไข้ทับระดู รักษาอาการท้องเดิน โรคบิด ยาคัดจากรากช่วยขับปัสสาวะ เพิ่มการบีบตัวของกระเพาะปัสสาวะ และขับพยาธิ น้ำจากใบใช้เป็นยารักษาโรคแก้ตัวมั่ว (วิทย์, 2548)

พืชในสกุล *Rauvolfia* พบกระจายอยู่ทั่วไปในป่าดิบชื้น มีอยู่ประมาณ 85 ชนิดในโลก ในประเทศไทยมีเพียง 5 ชนิดได้แก่ ระย้อมหลวง (*Rauvolfia cambodiana*) ระย้อมใบบาง (*R. micrantha*) ระย้อม (*R. serpentina*) ระย้อมดินเป็ด (*R. sumatrana*) และระย้อมใหญ่ (*R. verticillata*) (Smitinand, 2001) แต่ที่ใช้เป็นพืชสมุนไพรเพียง 3 ชนิด คือ ระย้อม ระย้อมหลวง และระย้อมใหญ่ สมุนไพรทั้งสามชนิดมีสรรพคุณคล้ายๆ กันเป็นที่ทราบกันว่าพืชในสกุลนี้หลายชนิดถูกนำมาใช้เป็นยารักษาโรคต่างๆ โดยเฉพาะโรคความดันโลหิตสูง และโรคเกี่ยวกับระบบส่วนกลาง จึงทำให้พืชในสกุล *Rauvolfia* ได้รับความสนใจศึกษากันเพิ่มมากขึ้น จากการศึกษาวรรณกรรมทางเคมีของพืชในสกุล *Rauvolfia* พบว่า

องค์ประกอบหลักคือสารกลุ่มอินโดลอัลคาลอยด์ที่มีโครงสร้างที่หลากหลาย สารกลุ่มนี้มีฤทธิ์ทางชีวภาพและสรรพคุณทางยาที่น่าสนใจ เช่นฤทธิ์ต้านมะเร็ง (anticancer activity) (Bemis et al., 2006) ฤทธิ์ต้านมาลาเรีย (antimalaria activity) (Wright et al., 1996) ลดความดัน (antihypertensive property) (Abele et al., 2003) ระงับประสาท (sedative property) (Neuss, 1980)

มีรายงานการศึกษาองค์ประกอบทางเคมีของรากระย้อม พบอินโดลอัลคาลอยด์หลายกลุ่มได้แก่ กลุ่ม yohimbine, กลุ่ม heteroyohimbine, กลุ่ม ajmaline และ กลุ่ม sarpagine แต่มีการศึกษาฤทธิ์ทางชีวภาพของสารที่แยกได้ค่อนข้างน้อย (Siddiqui et al., 1985 a,b, 1987 a-e; Hanhinen and Lounasmaa, 2001; Wachsmuth and Matusch, 2002; Itoh et al., 2005) และเมื่อเร็วๆ นี้ Rukachaisirikul et al. (2017) ได้รายงานการแยกสารใหม่ในกลุ่ม ajmaline 1 ชนิดคือ 21-O-methylisoajmaline และสารที่เคยพบมาแล้วอีก 21 ชนิด คือ 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl) glomeratose A, ajmaline, isoajmaline, (+)-tetraphyllicine, yohimbine, reserpine, reserpinine, loganic acid, 7-deoxyloganic acid, สารผสมของ β -sitosterol และ stigmasterol, tetrahydroalstonine, venoterpine, 3-*epi*- β -yohimbine, methyl 3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate, สารผสมของ β -sitosterol 3-O- β -D-glucopyranoside และ stigmasterol 3-O- β -D-glucopyranoside, rescidine, suaveoline, 3-hydroxysarpagine และ sarpagine จากรากระย้อม และได้รายงานว่า reserpine แสดงฤทธิ์ขยายหลอดเลือดสูงสุด (vasorelaxant activity) (EC_{50} 0.05 μM)

คือมีฤทธิ์มากกว่าสารมาตรฐานอะซีดีลโคลีนประมาณ 1.6 เท่า และ suaveoline แสดงฤทธิ์สูงสุดในการยับยั้งการทำงานของเอนไซม์โคลีนเอสเทอเรส (anticholinesterase activity) (IC_{50} 15.58 μ M) สำหรับบทความนี้จะรายงานการสกัดแยกสารจากส่วนเหนือดินของระย้อมซึ่งมีผู้ทำการศึกษาบ่อย และทำการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง (cytotoxic activity) ฤทธิ์ต้านเชื้อจุลินทรีย์ (antimicrobial activity) และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ (Antioxidant activity) ของสารบริสุทธิ์ที่สกัดได้จากส่วนเหนือดินและรากของระย้อม

วิธีดำเนินการวิจัย

1. การสกัดสารและการแยกสาร

นำส่วนเหนือดินที่แห้งและบดจนละเอียดแล้ว (404.4 ก.) มาแช่ในเฮกเซน เอทิลอะซิเตต และเมทานอล ตามลำดับที่อุณหภูมิห้อง จากนั้นกรองตัวทำละลายและนำไประเหยภายใต้ความดัน ได้สารสกัดชั้นเฮกเซน สารสกัดชั้นเอทิลอะซิเตต และสารสกัดชั้นเมทานอล ตามลำดับ

นำสารสกัดชั้นเฮกเซน (21.3 ก.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ซิลิกาเจล และใช้ระบบชะเฮกเซน-เอทิลอะซิเตต โดยเพิ่มปริมาณของตัวทำละลายที่มีขั้วมากกว่าขึ้นเรื่อยๆ) รวมกลุ่มได้ 8 กลุ่ม (H1-H8) นำกลุ่ม H4 (2.27 ก.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ซิลิกาเจล และใช้ระบบชะเฮกเซน-เอทิลอะซิเตต 80:20) ได้สารผสมระหว่าง β -sitosterol (1) และ stigmasterol (2) (45.1 มก.)

นำสารสกัดชั้นเอทิลอะซิเตต (7.2 ก.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ซิลิกาเจลและใช้ระบบชะเฮกเซน เฮกเซน-เอทิลอะซิเตต เอทิลอะซิเตต-เมทานอล และเมทานอล โดยเพิ่มปริมาณของตัวทำละลายที่มีขั้วมากกว่าขึ้นเรื่อยๆ) รวมกลุ่มได้ 7 กลุ่ม (E1-E7) นำกลุ่ม E4-E6 มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟีหลายครั้ง แต่ไม่สามารถแยกสารบริสุทธิ์ได้

นำสารสกัดชั้นเมทานอล (37.7 ก.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ Sephadex LH-20 และใช้ระบบชะเมทานอล-ไดคลอโรมีเทน 60:40) รวมกลุ่ม

ได้ 4 กลุ่มย่อย (M1-M4) กลุ่ม M2 (8.8 ก.) ถูกนำมาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ซิลิกาเจล และใช้ระบบชะไดคลอโรมีเทน-เมทานอล 97:3) รวมกลุ่มได้ 8 กลุ่มย่อย (M2.1-M2.8) นำกลุ่ม M2.3 (1.8 ก.) มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี (ใช้ Sephadex LH-20 และใช้ระบบชะเมทานอล-ไดคลอโรมีเทน 70:30) รวมกลุ่มได้ 3 กลุ่มย่อย (M2.3.1-M2.3.3) นำกลุ่ม M2.3.1 (40 มก.) มาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี 2 ครั้ง (ใช้ซิลิกาเจล ใช้ระบบชะไดคลอโรมีเทน-เมทานอล ครั้งแรกใช้อัตราส่วน 99.5:0.5 ส่วนครั้งที่สองใช้อัตราส่วน 97:3) ได้ picrinine (3) (3.6 มก.) กลุ่ม M2.3.2 (1.45 ก.) ถูกนำมาแยกด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟีเหมือนกลุ่ม M2.3.1 ได้ yohimbine (4) (9.6 มก.) นำกลุ่ม M2.5 (1.19 ก.) มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยคอลัมน์โครมาโตกราฟี 3 ครั้ง (ใช้ซิลิกาเจล และใช้ระบบชะไดคลอโรมีเทน-เมทานอล 90:10) ได้สารผสม *E/Z*-vallesiachotamine (5 และ 6) (4.5 มก.)

สารผสม 1 และ 2 เป็นผงสีขาว จากการเปรียบเทียบ ^1H NMR สเปกตรัมกับข้อมูลที่มีผู้รายงานไว้ (Chaturvedula and Prakash, 2012) และเปรียบเทียบ TLC กับ สาร authentic สรุปได้ว่าสาร 1 และ 2 คือ สารผสมระหว่าง β -sitosterol และ stigmasterol; ^1H -NMR (CDCl_3 , 400 MHz): δ 0.65, 0.67, 0.78, 0.82, 0.98 และ 1.22 (สัญญาณละ 3H, s, 6 x CH_3), 3.50 (1H, m, H-3), 4.99 (1H, dd, $J = 15.0, 8.6$ Hz, H-23 ของ stigmasterol), 5.12 (1H, dd, $J = 15.0, 8.6$ Hz, H-22 ของ stigmasterol), 5.33 (1H, br s, H-6).

สาร 3 เป็นผงสีเหลืองอ่อน $[\alpha]_D^{27} -16.8^\circ$ (c 0.34, CHCl_3) (lit. $[\alpha]_D -42^\circ$, CHCl_3) (Chatterjee et al., 1965); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Batista et al., 1996) สรุปได้ว่าสาร 3 คือ picrinine; ^1H NMR (CDCl_3 , 400 MHz): δ 1.46 (3H, d, $J = 5.8$ Hz, H-18), 1.84 (1H, br d, $J = 11.4$ Hz, Ha-14), 2.13 (1H, dt, $J = 11.4, 3.6$ Hz, Hb-14), 2.25 (1H, dd, $J = 13.6, 2.0$ Hz, Ha-6), 2.42 (1H, d, $J = 3.2$ Hz, H-16), 3.10 (1H, d, $J = 17.6$ Hz, Ha-21), 3.27

(1H, br s, H-15), 3.40 (1H, d, $J = 13.6$ Hz, Hb-6), 3.63 (3H, s, COOCH₃), 3.76 (1H, br d, $J = 17.6$ Hz, Hb-21), 3.88 (1H, d, $J = 4.8$ Hz, H-3), 4.84 (1H, br s, H-5), 5.27 (1H, s, -NH), 5.40 (1H, br q, $J = 5.8$ Hz-19), 6.74 (1H, d, $J = 7.6$ Hz, H-12), 6.77 (1H, t, $J = 7.6$ Hz, H-10), 7.06 (1H, d, $J = 7.6$ Hz, H-11), 7.11 (1H, d, $J = 7.6$ Hz, H-12); ¹³C NMR (CDCl₃, 100 MHz): 12.7 (C-18), 25.8 (C-14), 30.9 (C-15), 40.2 (C-6), 46.2 (C-21), 51.1 (C-7), 51.4 (COOCH₃), 51.7 (C-16), 52.0 (C-3), 87.3 (C-5), 106.2 (C-2), 110.6 (C-12), 120.8 (C-10, 19), 125.0 (C-9), 128.8 (C-11), 135.0 (C-8), 135.4 (C-20), 147.4 (C-13), 172.3 (C-17); ESMS (+ve): m/z (% rel. Intensity) 339.8 [M+H]⁺ (100).

สาร 4 เป็นผงสีเหลืองอ่อน [α]_D²⁹ +57.2° (c 1.34, MeOH) (lit. [α]_D²⁵ +57.8°, MeOH) (Torres et al., 2013); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Clivio et al., 1991; Torres et al., 2013) สรุปได้ว่าสาร 4 คือ yohimbine; ¹H NMR (CDCl₃ + 3 หยดของ CD₃OD, 400 MHz): δ 1.24 (1H, q, $J = 11.8$ Hz, Ha-14), 1.35 (1H, m, Ha-19), 1.50 (2H, Ha-19, H-20)^a, 1.51 (1H, Ha-18)^a, 1.91 (1H, Hb-18)^b, 1.95 (1H, H-15)^b, 2.04 (1H, br d, Hb-14), 2.15 (1H, t, $J = 10.4$ Hz, Ha-21), 2.28 (1H, dd, $J = 11.6$, 1.6 Hz, H-16), 2.55 (1H, td, $J = 10.8$, 4.2 Hz, Ha-5), 2.69 (1H, br d, $J = 16.0$ Hz, Ha-6), 2.86 (1H, br d, $J = 10.4$ Hz, Hb-21), 2.92 (1H, m, Hb-6), 3.01 (1H, m, Hb-5), 3.26 (1H, d, $J = 11.2$ Hz, H-3), 3.73 (3H, s, OCH₃), 7.01 (1H, t, $J = 7.5$ Hz, H-10), 7.06 (1H, t, $J = 7.5$ Hz, H-11), 7.25 (1H, d, $J = 7.5$ Hz, H-12), 7.40 (1H, d, $J = 7.5$ Hz, H-9), 8.66 (1H, br s, -NH), ^{a,b} สัญญาณซ้อนทับกัน; ¹³C NMR (CDCl₃ + 3 หยดของ CD₃OD, 100 MHz): 21.4 (C-6), 23.1 (C-19), 31.3 (C-18), 33.6 (C-14), 36.4 (C-15), 40.1 (C-20), 51.7 (-OCH₃), 52.0 (C-16), 52.8 (C-5), 60.0 (C-3), 61.1 (C-21), 66.8 (C-17), 107.4 (C-7), 110.7

(C-12), 117.9 (C-9), 119.0 (C-10), 121.0 (C-11), 127.0 (C-8), 134.1 (C-2), 135.9 (C-13), 175.5 (CO); ESMS (+ve): m/z (% rel. Intensity) 355.5 [M+H]⁺ (100).

สารผสม 5 และ 6 เป็นผงสีเหลืองอ่อน [α]_D²⁷ +32.9° (c 0.35, CHCl₃) (lit. [α]_D²⁵ -54°, c 0.06, CHCl₃ ของ *E*-vallesiachotamine และ [α]_D²⁵ +204°, c 0.1, CHCl₃ ของ *Z*-vallesiachotamine) (Waterman and Zhong, 1982); จากการวิเคราะห์ข้อมูล 1D และ 2D NMR และการเปรียบเทียบกับข้อมูล NMR ที่มีผู้รายงานไว้ (Sauerwein and Shimomura, 1990; Waterman and Zhong, 1982) สรุปได้ว่าสารผสม 5 และ 6 คือ *E/Z*-vallesiachotamine; ¹H NMR (CDCl₃, 400 MHz): δ 1.89 (1H, m, Ha-14), 2.06 (3H, d, $J = 7.2$ Hz, H-18 ของ *E*-isomer), 2.15 (3H, d, $J = 7.5$ Hz, H-18 ของ *Z*-isomer)^a, 2.15 (1H, Hb-14)^a, 2.78 (1H, m, Ha-6), 2.89 (1H, m, Hb-6), 3.60 (3H, s, H-22), 3.71 (2H, m, H-5), 3.97 (1H, br s, H-15), 4.20 (1H, br d, $J = 11.2$ Hz, H-3 ของ *Z*-isomer), 4.43 (1H, br d, $J = 10.0$ Hz, H-3 ของ *E*-isomer), 6.51 (1H, q, $J = 7.5$ Hz, H-17 ของ *Z*-isomer), 6.65 (1H, q, $J = 7.2$ Hz, H-17 ของ *E*-isomer), 7.08 (1H, m, H-10), 7.12 (1H, t, $J = 7.3$ Hz, H-11), 7.27 (1H, d, $J = 7.3$ Hz, H-12), 7.45 (1H, d, $J = 7.3$ Hz, H-9), 7.65 (1H, s, H-21), 8.14 (1H, br s, -NH), 9.33 (1H, s, H-23 ของ *E*-isomer), 10.25 (1H, s, H-23 ของ *Z*-isomer), ^a สัญญาณซ้อนทับกัน; ¹³C NMR (CDCl₃, 100 MHz): 14.9 (C-18), 22.0 (C-6), 28.2 (C-15), 33.8 (C-14), 49.3 (C-3), 50.6 (C-22), 51.0 (C-5), 90.4 (C-20), 108.5 (C-7), 110.9 (C-12), 118.5 (C-9), 119.9 (C-10), 122.9 (C-11), 128.0 (C-8), 133.0 (C-2), 137.0 (C-13), 146.3 (C-16), 147.1 (C-21), 152.9 (C-17), 168.5 (C-19), 196.0 (C-23); ESMS (-ve): m/z (% rel. Intensity) 349.7 [M-H]⁻ (100).

2. การทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ (Bioactivity Assay)

สารบริสุทธิ์ที่แยกได้ในปริมาณมากพอจาก ส่วนเหนือดินและรากของต้นระย้อมซึ่งนำมาทดสอบ ฤทธิ์ทางชีวภาพ ได้แก่ yohimbine (4), 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7), ajmaline (8), isoajmaline (9), (+)-tetraphyllicine (10), reserpine (11), reserpinine (12), loganic acid (13), 7-deoxyloganic acid (14), tetrahydroalstonine (15), venoterpine (16), 3-*epi*- α -yohimbine (17), methyl 3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate (18), rescidine (19), suaveoline (20), 21-O-methylisoajmaline (21), 3-hydroxysarpagine (22) และ sarpagine (23)

2.1 การทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อ เซลล์มะเร็ง (Cytotoxic activity)

การทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อ เซลล์มะเร็งใช้วิธี resazurin microplate assay (Brien et al., 2000) และ 3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide (MTT) assay ซึ่งถูกดัดแปลงสำหรับ mammalian cell cytotoxicity (Freimoser et al., 1999) ส่วนการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อ Vero cells (African green monkey kidney) ใช้วิธี green fluorescent protein (GFP)-based assay สำหรับเซลล์มะเร็งที่ใช้ทดสอบ 4 ชนิด ได้แก่ เซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) เซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่ (HT29) เซลล์มะเร็งเต้านม (MCF-7) และเซลล์มะเร็งเพาะเลี้ยงจากไตตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) เซลล์มะเร็งเหล่านี้ได้รับการเพาะเลี้ยง ในอาหารเลี้ยงเซลล์ที่แตกต่างกัน กล่าวคือ เซลล์ HeLa, HT29 และ HEK293 เพาะเลี้ยงในอาหารเลี้ยงเซลล์ ซึ่งประกอบด้วย Dulbecco's Modified Eagle Medium (DMEM), fetal bovine serum (FBS) 10 เปอร์เซ็นต์, penicillin 100 ยูนิต/มล., streptomycin 100 ไมโครกรัม/มล. และ *L*-glutamine (4 มิลลิโมลาร์) โดยเซลล์ทุกชนิดถูกเลี้ยงในตู้เพาะเลี้ยงเซลล์ที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส และมีความเข้มข้นของคาร์บอนไดออกไซด์ 5 เปอร์เซ็นต์ สำหรับเซลล์ MCF-7 ถูกเพาะเลี้ยงเหมือนวิธีที่กล่าว

ข้างต้นยกเว้นอาหารเลี้ยงเซลล์ประกอบด้วย insulin 1 เปอร์เซ็นต์

วิธีทดสอบ นำเซลล์มาเพาะเลี้ยงใน ถาดหลุมเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม ให้มีความหนาแน่น 10,000 เซลล์ต่อหลุม และบ่มในตู้เพาะเลี้ยงเซลล์ 24 ชั่วโมง ละลายสารตัวอย่างในตัวทำละลายไดเมทิล ซัลฟอกไซด์ (DMSO) ที่มีความเข้มข้นระดับต่างๆ เติม ลงในเซลล์ที่เป็น monolayer ของเซลล์มะเร็ง แล้วเลี้ยง ในตู้เพาะเลี้ยงเซลล์เป็นเวลา 48 ชั่วโมง การกำหนด เซลล์รอดชีวิต (cell viability) ใช้วิธี MTT assay โดยนำ เซลล์ไปบ่มกับสารละลาย 0.5% MTT [3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] ในตู้เพาะเลี้ยงที่อุณหภูมิ 37 องศาเซลเซียส และมีความเข้มข้นของคาร์บอนไดออกไซด์ที่ 5 เปอร์เซ็นต์ เป็นเวลา 4 ชั่วโมง ต่อจากนั้นกำจัดอาหารเลี้ยงเซลล์ที่มี MTT ออก เติม DMSO 100 ไมโครลิตร นำไปวัดค่า การวัดแถบดูดกลืนที่ 550 นาโนเมตรด้วยเครื่องอ่าน ไมโครเพลท (microplate reader) หาค่าความเข้มข้นที่ ยับยั้งการเจริญเติบโตของเซลล์มะเร็งได้ 50 เปอร์เซ็นต์ (IC_{50}) โดยใช้การวิเคราะห์การถดถอย (regression analysis) ในการทดสอบนี้ใช้ doxorubicin เป็น positive control ทำการทดสอบทั้งหมด 3 ซ้ำ

2.2 การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อจุลินทรีย์ (Antimicrobial activity)

เชื้อแบคทีเรียที่ใช้ทดสอบ ได้แก่ *Staphylococcus aureus* ATCC25923 (SA), methicillin-resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC27853 (PA), *Escherichia coli* ATCC25922 (EC), *Acinetobacter baumannii* NPRC005 (AB005) เชื้อยีสต์ที่ใช้ทดสอบ ได้แก่ *Candida albicans* NCPF3153 (CA3153), *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) เชื้อราที่ใช้ทดสอบ ได้แก่ *Microsporium gypseum* clinical isolate (Mg) และ *Penicillium marnefeii* clinical isolate (PM)

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อแบคทีเรียใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ broth microdilution method ของ Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2012)

วิธีทดสอบ นำสารทดสอบมาละลายด้วย DMSO ให้ได้ความเข้มข้น 100 มก./มล. สำหรับเก็บเป็น stock solution แล้วเจือจางด้วย DMSO ในอัตราส่วน 1:10 จากนั้นเจือจางด้วยอาหาร Mueller Hinton broth (MHB) ในอัตราส่วน 1:25 เพื่อให้ได้ความเข้มข้น 400 ไมโครกรัม/มล. คูณสารทดสอบปริมาณ 50 ไมโครลิตร ใส่ในภาชนะหลอดเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม สารทดสอบละ 3 หลุม นำเชื้อแบคทีเรียที่ปรับความขุ่นเท่ากับ 0.5 McFarland standard และเจือจางด้วย MHB ในอัตราส่วน 1:200 คูณเชื้อมา 50 ไมโครลิตร ใส่ลงในหลุมที่มีสารทดสอบ ทำให้ได้ความเข้มข้นสุดท้ายของสารทดสอบในการทดสอบฤทธิ์เบื้องต้นเท่ากับ 200 ไมโครกรัม/มล. นำไปบ่มที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 15 ชั่วโมง หยอดสี resazurin (0.18%) 10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุม แล้วนำไปบ่มต่อ 2-3 ชั่วโมง เพื่อให้เกิดปฏิกิริยาอย่างสมบูรณ์

ทดสอบฤทธิ์ต้านแบคทีเรียของยาด้านแบคทีเรียควบคู่กับสารทดสอบทุกครั้งโดยใช้ยา vancomycin สำหรับเชื้อ *S. aureus* และ MRSA และใช้ยา gentamicin สำหรับเชื้อ *E. coli* และ *P. aeruginosa* ที่ความเข้มข้น 10 ไมโครกรัม/มล.

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ ใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ microdilution method CLSI MA38-A2 (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2008a)

วิธีทดสอบ ทำการทดสอบในห้องเดียวกันกับการทดสอบความสามารถในการยับยั้งเชื้อแบคทีเรีย แต่ใช้อาหาร SDB ในการทดสอบ และใช้เชื้อยีสต์ที่เตรียมขึ้น แล้วบ่มที่อุณหภูมิ 35 องศาเซลเซียสเป็นเวลา 15 ชั่วโมง สำหรับเชื้อ *C. albicans* และบ่มที่อุณหภูมิห้อง เป็นเวลา 24 ชั่วโมง สำหรับเชื้อ *C. neoformans* จากนั้นทำการหยอดสี resazurin (0.18%)

10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุม บ่มต่อ 2-3 ชั่วโมง สำหรับ *C. albicans* และ 24 ชั่วโมงสำหรับ *C. neoformans* ทดสอบฤทธิ์ต้านยีสต์ของยาด้านยีสต์ควบคู่กับสารสกัดทุกครั้งโดยใช้ยา amphotericin B ทดสอบกับยีสต์ทั้ง 2 ชนิด ที่ความเข้มข้น 10 ไมโครกรัม/มล.

การทดสอบฤทธิ์ต้านเชื้อรา ใช้วิธีที่ดัดแปลงมาจากวิธีของ microdilution method CLSI MA27-A2 (Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI), 2008b)

วิธีทดสอบ ทำการทดสอบเช่นเดียวกับการทดสอบความสามารถในการยับยั้งยีสต์ แต่ใช้เชื้อราที่เตรียมขึ้น แล้วบ่มที่อุณหภูมิ 25 องศาเซลเซียส เป็นเวลา 7 วัน โดยสังเกตการเจริญของเชื้อราทุกวันภายใต้กล้อง stereo zoom และจะทำการหยอดสี resazurin (0.18%) 10 ไมโครลิตร ใส่ในแต่ละหลุมเมื่อทำการบ่มได้ 3 วัน

การหาค่า Minimum Inhibitory Concentration (MIC) ให้ทำการทดสอบในภาชนะหลอดเลี้ยงเซลล์ชนิด 96 หลุม โดยใช้สารทดสอบที่ความเข้มข้น 0.25-128 ไมโครกรัม/มล. ความเข้มข้นละ 3 ข้ำ โดยทดสอบกับเชื้อแบคทีเรีย ยีสต์ และ รา ตามวิธีที่กล่าวข้างต้น การอ่านค่า MIC จะอ่านที่ความเข้มข้นต่ำสุดของสารทดสอบที่สามารถยับยั้งเชื้อได้โดยที่อาหารเลี้ยงเชื้อในหลุมนั้นยังคงเป็นสีน้ำเงิน

2.3 การทดสอบฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ (Antioxidant activity)

การทดสอบฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระใช้วิธี DPPH radical scavenging activity (Blois, 1958; Mokbel and Hashinaga, 1996)

วิธีทดสอบ เติมสารละลาย 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl (DPPH) free radical (ในเมทานอลที่มีความเข้มข้น 0.004% (น้ำหนักต่อปริมาตร) 2 มล. ลงในสารละลายของสารตัวอย่างในเมทานอล (1 มล.) ซึ่งมีความเข้มข้นต่าง ๆ กัน 6 ความเข้มข้น ตั้งสารผสมในที่มืดที่อุณหภูมิห้องเป็นเวลา 30 นาที ต่อจากนั้นนำสารผสมไปวัดค่า absorbance โดยใช้

เครื่องสเปกโทรโฟโตมิเตอร์ที่ความยาวคลื่น 517 นาโนเมตร การคำนวณค่า % inhibition ของ DPPH free radical (I%) มีสูตรดังนี้

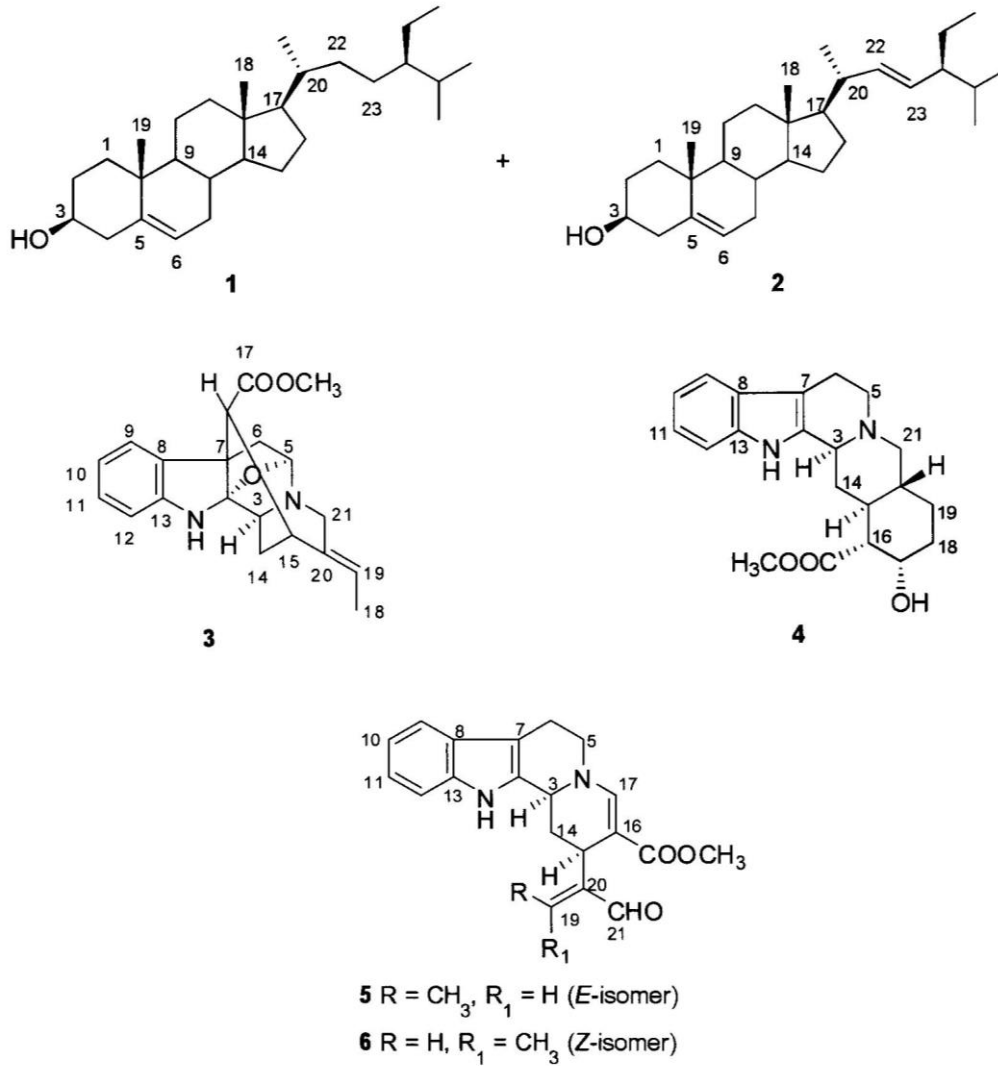
$$I\% = (A_{\text{blank}} - A_{\text{sample}}/A_{\text{blank}}) \times 1000$$

เมื่อ A_{blank} คือ absorbance ของ control reaction และ A_{sample} คือ absorbance ของสารตัวอย่าง ส่วนความเข้มข้นของสารที่แสดง 50% inhibition (IC_{50}) คำนวณจากกราฟที่พลอตระหว่าง % inhibition กับความเข้มข้นของสารละลาย การทดสอบทำ 3 ซ้ำ ใช้ gallic acid เป็น positive control

ผลการวิจัย

จากการนำส่วนเหนือดินของต้นระย่อมมาแช่ในเฮกเซน เอทิลอะซิเตต และเมทานอลตามลำดับที่อุณหภูมิห้องแล้วนำสารสกัดที่ได้มาทำให้บริสุทธิ์ด้วยเทคนิคโครมาโตกราฟี พบว่าสามารถแยกสารบริสุทธิ์จากสารสกัดชั้นเฮกเซน 2 ชนิด คือ สารผสมระหว่าง β -sitosterol (1) และ stigmasterol (2) (Chaturvedula and Prakash, 2012) และจากสารสกัดชั้นเมทานอลแยกได้ 3 ชนิด คือ picrinine (3) (Batista et al.,

1996), yohimbine (4) (Clivio et al., 1991; Torres et al., 2013) และ สารผสมของ *E/Z*-vallesiachotamine (5 และ 6) (Sauerwein and Shimomura, 1990; Waterman and Zhong, 1982) สำหรับการหาเอกลักษณ์ของสารบริสุทธิ์ที่แยกได้ 1-6 (รูปที่ 1) อาศัยข้อมูลทางกายภาพและทางสเปกโทรสโกปีโดยใช้เทคนิค NMR เป็นส่วนใหญ่และทำการเปรียบเทียบกับข้อมูลที่มีรายงานไว้แล้ว สารผสม 1 และ 2 และสาร 4 เคยแยกได้จากรากของต้นระยอม (Rukachaisirikul et al., 2017) สาร 3 เคยแยกได้จากพืชในสกุล *Rauwolfia* หลายชนิด เช่นจากใบของ *Rauwolfia sellowii* (Batista et al., 1996) ส่วนสารผสม 5 และ 6 เคยแยกได้จากพืชหลายชนิด เช่นเมล็ดของ *Strychnos tricalysioides* (Waterman and Zhong, 1982) รากของ *Amsonia elliptica* (Sauerwein and Shimomura, 1990) และส่วนเหนือดินของ *Psychotria bahiensis* (Paul et al., 2003) อย่างไรก็ตามสารผสม 5 และ 6 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชสกุล *Rauwolfia* ส่วนสาร 3 สามารถแยกได้เป็นครั้งแรกจากพืชชนิดนี้



ภาพที่ 1 โครงสร้างของสาร 1-6 ซึ่งแยกได้จากส่วนเหนือดินของต้นระย่อม

นำสารบริสุทธิ์ที่แยกได้ในปริมาณมากพอจาก ส่วนเหนือดินและรากของต้นระย่อมมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ 3 ชนิด คือ ฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็ง ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระ ผลการทดสอบดังแสดงในตารางที่ 1-3 สำหรับสารบริสุทธิ์ที่แยกได้จากส่วนเหนือดินและรากของต้นระยอมที่นำมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพได้แก่ yohimbine (4), 6'-O-(3,4,5-trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7), ajmaline (8), isoajmaline (9), (+)-tetraphyllicine (10), reserpine (11), reserpinine (12), loganic acid (13), 7-deoxyloganic acid (14), tetrahydroalstonine (15), venoterpine (16), 3-*epi*- α -yohimbine (17), methyl

3,4,5-trimethoxy-*trans*-cinnamate (18), rescidine (19), suaveoline (20), 21-O-methylisoajmaline (21), 3-hydroxysarpagine (22) และ sarpagine (23) (รูปที่ 2)

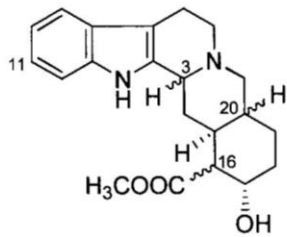
จากผลการทดสอบฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งในตารางที่ 1 พบว่าสาร 4, 7-10, 13, 14, 16-18 และ 21-23 ไม่แสดงความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งเพาะเลี้ยงจากไตตัวอ่อนมนุษย์ (HEK293) ส่วนสาร 11, 15 และ 19 แสดงความเป็นพิษปานกลางต่อเซลล์มะเร็ง HEK293 (IC₅₀ 31.88-49.43 μ g/ml) จากสารที่นำมาทดสอบทั้งหมด 16 ชนิดมีเพียงสาร 19 เท่านั้นที่แสดงความเป็นพิษปานกลางต่อเซลล์มะเร็งปากมดลูก (HeLa) (IC₅₀ 35.96 μ g/ml) และเซลล์มะเร็งลำไส้ใหญ่

(HT29) (IC_{50} 43.66 $\mu\text{g/ml}$) นอกจากนี้พบว่าสารทั้งหมดไม่แสดงความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งเต้านม (MCF-7)

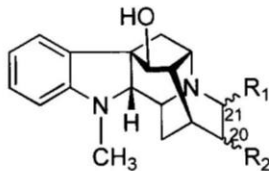
จากผลการทดสอบฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ในตารางที่ 2 พบว่าสารทั้งหมด 14 ชนิดที่ทดสอบไม่แสดงฤทธิ์ต้านเชื้อแบคทีเรีย *Staphylococcus aureus* ATCC25923 (SA), *Pseudomonas aeruginosa* ATCC27853 (PA), *Escherichia coli* ATCC25922 (EC), *Acinetobacter baumannii* NPRC005 (AB005) เชื้อยีสต์ *Candida albicans* NCPF3153 (CA3153) และเชื้อรา *Microsporium gypseum* clinical isolate (Mg) และ *Penicillium marneffii* clinical isolate (PM) มีเพียงสาร (20) ที่แสดงฤทธิ์ต้านในการต้านเชื้อแบคทีเรีย methicillin-

resistant *Staphylococcus aureus* (MRSA) SK-1 (MIC 200 $\mu\text{g/ml}$) ส่วนฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ *Cryptococcus neoformans* ATCC90113 flucytosine-resistant (CN90113) พบว่ามีเพียงสาร 4 ชนิดที่แสดงฤทธิ์ต้านเชื้อยีสต์ชนิดนี้ ได้แก่สาร 20 แสดงฤทธิ์ปานกลาง (MIC 64 $\mu\text{g/ml}$) ส่วนสาร 11, 12 และ 15 แสดงฤทธิ์ต่ำ (MIC 128-200 $\mu\text{g/ml}$)

จากผลการทดสอบฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระในตารางที่ 3 พบว่าจากสารที่นำมาทดสอบ 9 ชนิดมีเพียงสาร 2 ชนิดที่แสดงฤทธิ์นี้ได้แก่สาร 23 แสดงฤทธิ์ปานกลาง (IC_{50} 29.25 μM) และสาร 12 แสดงฤทธิ์ต่ำ (IC_{50} 174.44 μM)



4 H-3 α , H-16 α , H-20 β
17H-3 β , H-16 β , H-20 α

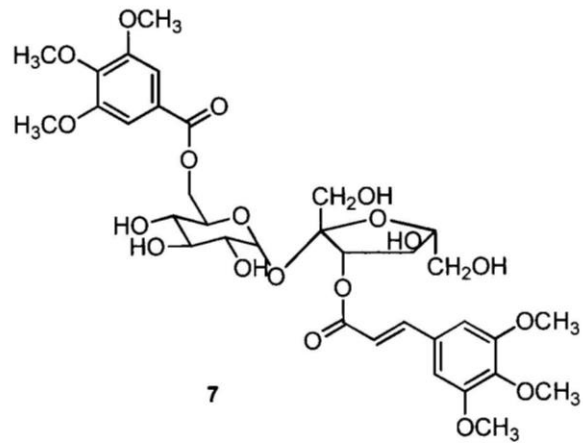


8 20S,21R; R₁ = OH; R₂ = CH₂CH₃

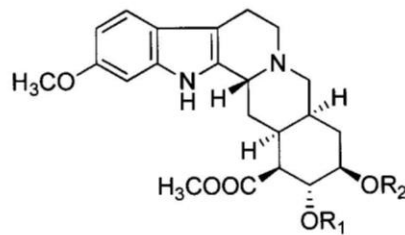
9 20R,21S; R₁ = OH; R₂ = CH₂CH₃

10 R₁ = H; R₂ = =CHCH₃

21 20R,21S; R₁ = OCH₃; R₂ = CH₂CH₃

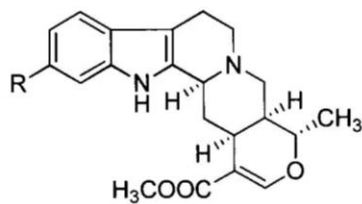


7



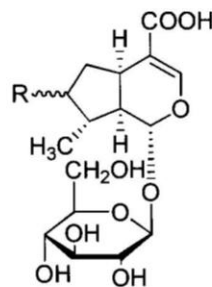
11 R₁ = OCH₃, R₂ = 3,4,5-trimethoxybenzoyl

19 R₁ = OH, R₂ = *trans*-3,4,5-trimethoxycinnamoyl



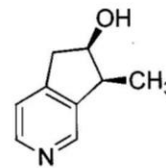
12 R = OCH₃

15 R = H

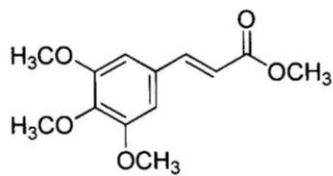


13 R = OH α

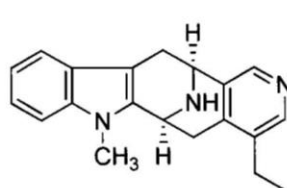
14 R = H



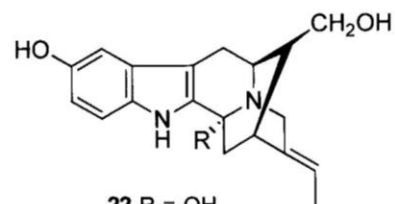
16



18



20



22 R = OH

23 R = H

ภาพที่ 2 โครงสร้างของสาร 4 และสาร 7-23 ซึ่งนำมาทดสอบฤทธิ์ทางชีวภาพ

ตารางที่ 1ฤทธิ์ความเป็นพิษต่อเซลล์มะเร็งของสารที่แยกได้จากต้นระย่อม

สารประกอบ	ฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็ง (IC ₅₀ , µg/ml)			
	HEK293	HeLa	MCF-7	HT29
Yohimbine (4)	NA	NA	NA	NA
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl) glomeratose A (7)	NA	NA	NA	NA
Ajmaline (8)	NA	NA	NA	NA
Isoajmaline (9)	NA	NA	NA	NA
(+)-Tetraphyllicine (10)	NA	NA	NA	NA
Reserpine (11)	37.61	NA	NA	NA
Loganic acid (13)	NA	NA	NA	NA
7-Deoxyloganic acid (14)	NA	NA	NA	NA
Tetrahydroalstonine (15)	49.43	NA	NA	NA
Venoterpine (16)	NA	NA	NA	NA
3- <i>epi</i> - α -Yohimbine (17)	NA	NA	NA	NA
Methyl 3,4,5-trimethoxy- <i>trans</i> -cinnamate (18)	NA	NA	NA	NA
Recidine (19)	31.88	35.96	NA	43.66
21-O-Methylisoajmaline (21)	NA	NA	NA	NA
3-Hydroxysarpagine (22)	NA	NA	NA	NA
Sarpagine (23)	NA	NA	NA	NA
Doxorubicin	0.198	0.42	0.68	3.14

NA = Inactive

ตารางที่ 2ฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ของสารที่แยกได้จากต้นระย่อม

สารประกอบ	Bacteria					Yeast		Filamentous	
	MIC ($\mu\text{g/ml}$)					MIC ($\mu\text{g/ml}$)		MIC ($\mu\text{g/ml}$)	
	SA	MRSA SK1	PA	EC	AB 005	CA 3153	CN 90113	MG	PM
Yohimbine (4)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl) glomeratose A (7)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Ajmaline (8)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Reserpine (11)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	128	NA	NA
Reserpinine (12)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	200	NA	NA
Loganic acid (13)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
7-Deoxyloganic acid (14)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Tetrahydroalstonine (15)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	200	NA	NA
Venoterpine (16)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
3- <i>epi</i> - α -Yohimbine (17)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Methyl 3,4,5-trimethoxy- <i>trans</i> - cinnamate (18)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Suaveoline (20)	NA	200	NA	NA	NA	NA	64	NA	NA
3-Hydroxysarpagine (22)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Sarpagine (23)	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA	NA
Vancomycin	1	0.5							
Gentamicin			NA	NA					
Colistin					NA				
Amphotericin B						NA	0.25		NA
Miconazole								NA	

NA= Inactive at $\geq 200 \mu\text{g/ml}$

ตารางที่ 3ฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระของสารที่แยกได้จากต้นระย่อม

สารประกอบ	IC ₅₀ (µM)
6'-O-(3,4,5-Trimethoxybenzoyl)glomeratose A (7)	-
Yohimbine (4)	-
Reserpine (11)	-
Reserpinine (12)	174.44
Loganic acid (13)	-
Venoterpine (16)	-
3- <i>epi</i> - α -Yohimbine (17)	-
Suaveoline (20)	-
Sarpagine (23)	29.25
Gallic acid	6.21

สรุปและวิจารณ์ผล

งานวิจัยนี้เป็นรายงานครั้งแรกของการแยกสารผสม *E/Z*-vallesiachotamine (5 และ 6) จากพืชในสกุล *Rauvolfia* และ picrinine (3) จากต้นระยอม (*Rauvolfia serpentina*) สำหรับการทดสอบฤทธิ์ต้านเซลล์มะเร็งฤทธิ์ต้านจุลินทรีย์ และฤทธิ์ต้านอนุมูลอิสระของสารที่แยกได้จากส่วนเหนือดินและรากของต้นระยอมรวม 16 ชนิด พบว่ามีสารเพียง 6 ชนิดได้แก่ reserpine (11), reserpinine (12), tetrahydroalstonine (15), rescidine (19), suaveoline (20) และ sarpagine (23) เท่านั้นที่แสดงฤทธิ์ทางชีวภาพดังกล่าว เนื่องจากมีการศึกษาฤทธิ์ทางชีวภาพของสารที่แยกได้จากต้นระยอมค่อนข้างน้อยมาก ผลการทดสอบจากงานวิจัยนี้อาจนำไปใช้เป็นแนวทางในการเลือกใช้ต้นระยอมเป็นสมุนไพรในการรักษาโรคต่อไป

กิตติกรรมประกาศ

ผู้วิจัยขอขอบคุณทุนวิจัยประเภทการวิจัยมหาวิทยาลัย ประจำปีงบประมาณ 2558 มหาวิทยาลัยรามคำแหง ที่ให้การสนับสนุนด้านเงินทุนวิจัยขอขอบคุณ น.ส.กัญยรัตน์ จันทร์แจ้ง และ น.ส.นิลบล สอนแก้ว นักศึกษาปริญญาเอก สาขาวิชาเคมีประยุกต์ มหาวิทยาลัยรามคำแหง ที่ช่วยบันทึกแมสสเปกตรัมและค่า specific rotation สุดท้ายนี้ขอขอบคุณ ภาควิชา

เคมี คณะวิทยาศาสตร์ ที่อำนวยความสะดวกในการทำงานวิจัยนี้จนสำเร็จลุล่วงไปด้วยดี

เอกสารอ้างอิง

- วิทย์ เทียงบูรณธรรม. 2548. พจนานุกรมสมุนไพรไทย (พิมพ์ครั้งที่ 6). กรุงเทพมหานคร: รวมสาส์น (1977) จำกัด.
- Abele, E., Abele, R., Dzenitis, O. and Lukevics, E. 2003. Indole and isatin oximes: Synthesis, reactions, and biological activity. *Chem. Het. Comp. (Engl. Transl.)* 39: 3-35.
- Batista, C. V. F., Schripsema, J., Verpoorte, R., Rech, S. B. and Henriques, A. T. 1996. Indole alkaloids from *Rauvolfia sellowii*. *Phytochemistry* 41: 969-973.
- Bemis, D. L., Capodice, J. L., Gorroochurn, P., Katz, A. E. and Buttyan, R. 2006. Anti-prostate cancer activity of a β -carboline alkaloid enriched extract from *Rauvolfia vomitoria*. *Int. J. Oncol.* 29: 1065-1073.
- Brien, J. O., Wilson, I., Orton, T. and Pognan, F. 2000. Invesvestegation of the alamar blue (resazurin) fluorescent dye for the

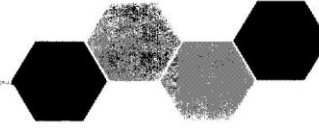
- assessment of mammalian cell cytotoxicity. *European J. Biochem.* 267: 5421-5426.
- Chatterjee, A., Mukherjee, B., Ray, A. B. and Das, B. 1965. The alkaloid of the leaves of *Alstonia scholaris* R. Br. *Tetrahedron Lett.* 41: 3633-3637.
- Chaturvedula, V. S. P. and Prakash, I. 2012. Isolation of stigmasterol and β -sitosterol from the dichloromethane extract of *Rubus suavissimus*. *Int. Curr. Pharm. J.* 1: 239-242.
- Clivio, P., Richard, B., Deverre, J. R., Sevenet, T., Zeches, M. and Oliver, L. L. M. 1991. Alkaloids from leaves and root bark of *Ervatamia hirta*. *Phytochemistry* 30: 3785-3792.
- Freimoser, F. M., Jakob, C. A., Aebi, M. and Tuor, U. 1999. The MTT [3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] assay is a fast and reliable method for colorimetric determination of fungal cell densities. *Appl. Environ. Microb.* 65: 3727-3729.
- Hanhinen, P. and Lounasmaa, M. 2001. Revision of the structure of ajmalimine. *J. Nat. Prod.* 64, 686-687.
- Itoh, A., Kumashiro, T., Yamaguchi, M., Nagakura, N., Mizushina, Y., Nishi, T. and Tanahashi, T. 2005. Indole alkaloids and other constituents of *Rauwolfia serpentina*. *J. Nat. Prod.* 68: 848-852.
- Neuss, N. 1980. Indole and biogenetically related alkaloids (Chapter 17). New York, NY: Academic Press.
- Paul, J. H. A., Maxwell, A. R. and Reynolds, W. F. 2003. Novel bis(monoterpenoid) indole alkaloids from *Psychotria bahiensis*. *J. Nat. Prod.* 66: 752-754.
- Rukachaisirikul, T., Chokchaisiri, S., Suebsakwong, P., Suksamrarn, A. and Tocharus, C. 2017. A new ajmaline-type alkaloid from the roots of *Rauwolfia serpentina*. *Nat. Prod. Commun.* (in press).
- Sauerwein, M. and Shimomura, K. 1990. 17 α -O-Methylyohimbine and vallesiachotamine from roots of *Amsonia elliptica*. *Phytochemistry* 29: 3377-3379.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987a. A new alkaloid ajmalimine from the roots of *Rauwolfia serpentina*. *Planta Med.* 53: 288-289.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987b. Isolation of indobinine, a new alkaloid from roots of *Rauwolfia serpentina* Benth. *Indian J. Chem. B* 26: 279-280.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S. and Haider, S. I. 1987c. Isolation of a new alkaloid "yohambinine" from *Rauwolfia serpentina* Benth. *Tet. Lett.* 28: 1311-1312.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S., Haider, S. I. and Siddiqui, B. S. 1985a. Isolation and structure of a new alkaloid from the roots of *Rauwolfia serpentina* Benth. *Heterocycles* 23: 617-622.
- Siddiqui, S., Ahmad, S. S., Haider, S. I. and Siddiqui, B. S. 1987d. Ajmalicine, an alkaloid from *Rauwolfia serpentina*. *Phytochemistry* 26: 875-877.
- Siddiqui, S., Haider, S. I. and Ahmad, S. S. 1987e. A new alkaloid from the roots of *Rauwolfia serpentina*. *J. Nat. Prod.* 50: 238-240.
- Siddiqui, S., Haider, S. I., Ahmad, S. S. and Siddiqui, B. S. 1985b. Isolation and structure of a new alkaloid from *Rauwolfia serpentina* Benth. *Tetrahedron* 41: 4577-4580.

- Smitinand, T. 2001. Thai plant names (Rev. ed.).
The Forest Herbarium, Royal Forest
Department, Bangkok.
- Torres, Z. E. D. S., Silveira, E. R., Silva, L. F. R.,
Lima, E. S., Vasconcellos, M. C. D., Uchoa,
D. E. D. A., Filho, R. B. and Pohlit, A. M.
2013. Chemical composition of *Aspidosperma
ulei* Markgr. and antiplasmodial activity of
selected indole alkaloids. *Molecules* 18:
6281-6297.
- Wachsmuth, L. and Matusch, R. 2002. Anhydronium
bases from *Rauvolfia serpentina*.
Phytochemistry 61: 705-709, and references
cited therein.
- Waterman, P. G. and Zhong, S. 1982.
Vallesiachotamine and isovallesiachotamine
from the seeds of *Strychnos tricalysioides*.
J. Med. Plant Res. 45: 28-30.
- Wright, C. W., Phillipson, J. D., Awe, S. O., Kirby,
G. C., Warhurst, D. C., Quetin-Leclercq, J.
and Angenot, L. 1996. Antimalarial activity
of cryptolepine and some other anhydronium
bases. *Phytother. Res.* 10: 361-363.

หลักเกณฑ์และรูปแบบการส่งต้นฉบับบทความเพื่อตีพิมพ์ใน

วารสารวิจัยรามคำแหง

(Ramkhamhaeng Research Journal)



หลักเกณฑ์ในการพิจารณาตีพิมพ์บทความ

1. ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่เคยผ่านการเผยแพร่ที่ไหนมาก่อน
2. ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่อยู่ระหว่างการพิจารณาของวารสารอื่น
3. ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องเป็นบทความที่มีคุณค่าทางวิชาการ คือ เกิดขึ้นจากผู้เขียนได้ทำการทดลองสร้างสรรค์ สังเคราะห์ หรือมีส่วนเกี่ยวข้องกับงานโดยตรง หรือเป็นบทความที่เสนอถึงความคิดหรือหลักการใหม่ที่เป็นไปได้และมีทฤษฎีประกอบหรือสนับสนุนอย่างเพียงพอ มีประโยชน์ต่อการศึกษาและการวิจัย
4. ผลงานทางวิชาการที่ส่งมาเพื่อตีพิมพ์ต้องไม่ได้ลอกเลียนหรือดัดทอนมาจากผลงานวิจัยของผู้อื่นหรือจากบทความอื่นโดยไม่ได้รับอนุญาตหรือปราศจากการอ้างอิงที่ถูกต้อง
5. ผู้เขียนต้องจัดเตรียมต้นฉบับตามรูปแบบตามข้อกำหนดในการส่งต้นฉบับอย่างเคร่งครัด
6. ผู้เขียนได้แก้ไขความถูกต้องของบทความที่ส่งมาตีพิมพ์ตามข้อเสนอแนะของคณะผู้ทรงคุณวุฒิ (Peer review) แล้ว
7. บทความจะต้องผ่านการตรวจสอบความถูกต้องจากกองบรรณาธิการแล้วเท่านั้น

รูปแบบการจัดเตรียมต้นฉบับ

1. ให้พิมพ์โดยใช้กระดาษ **A4** พิมพ์หน้าเดียว
2. จัดพิมพ์ด้วยโปรแกรม **Microsoft Word for Windows**
3. ใช้ตัวอักษรแบบ **Browallia UPC/New**
4. ระยะห่างระหว่างบรรทัดใช้ **Double Space** โดยมีความยาวไม่เกิน 30 หน้า (รวมเอกสารอ้างอิง)
5. การตั้งค่าหน้ากระดาษ
 - ระยะขอบบน (Top margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
 - ระยะขอบล่าง (Bottom margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
 - ระยะขอบซ้าย (Left margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร
 - ระยะขอบขวา (Right margin) 1" หรือ 2.54 เซนติเมตร

รายละเอียดการจัดเตรียมต้นฉบับ

ชื่อเรื่อง ต้องมีทั้งภาษาไทย และภาษาอังกฤษ จัดให้อยู่ติดซ้ายหน้ากระดาษ ชื่อภาษาอังกฤษ ขึ้นต้นคำให้พิมพ์ด้วยตัวพิมพ์ใหญ่ และให้ใช้ตัวอักษรขนาด 18 ตัวหนา

ชื่อผู้เขียน ให้ใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ และให้จัดชิดซ้ายของหน้ากระดาษ โดยให้กำกับหมายเลขยกกำลังไว้ต่อท้ายด้วย สำหรับชื่อของหน่วยงานให้พิมพ์ไว้ในส่วนของเชิงอรรถ (หน้าที่ 1) โดยพิมพ์ชื่อหน่วยงานต้นสังกัดให้ตรงกับตัวเลขยกกำลังที่กำกับไว้ในหน้าเดียวกัน

บทคัดย่อ และ ABSTRACT ใช้ตัวอักษรขนาด 18 ตัวหนา และให้จัดกึ่งกลางหน้ากระดาษ สำหรับเนื้อความให้ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ จัดพิมพ์เป็น 1 คอลัมน์ โดยเนื้อหาต้องครอบคลุมถึงบทนำ วิธีดำเนินการวิจัย ผลการวิจัย สรุปและวิจารณ์ผล เป็นลำดับ

คำสำคัญ (Keywords) : ทั้งภาษาไทย และภาษาอังกฤษ ควรเลือกคำสำคัญที่เกี่ยวข้องกับบทความ ประมาณ 3 - 5 คำ โดยพิมพ์ต่อจากส่วนเนื้อหาของบทคัดย่อ และ Abstract ให้ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ และให้จัดชิดซ้ายของหน้ากระดาษ

เนื้อหา ให้จัดพิมพ์เป็น 1 คอลัมน์ **หัวข้อใหญ่** ใช้ตัวอักษรขนาด 16 ตัวหนา **หัวข้อย่อย** ใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวหนา จัดชิดซ้ายคอลัมน์ เนื้อความใช้ตัวอักษรขนาด 14 ตัวปกติ โดยให้บรรทัดแรกของทุกย่อหน้าเยื้อง 0.5 นิ้ว ของบรรทัดถัดไป โดยเรียงหัวข้อตามลำดับดังนี้ **บทนำ วิธีดำเนินการวิจัย ผลการวิจัย สรุปและวิจารณ์ผล กิตติกรรมประกาศ และเอกสารอ้างอิง**

รูปภาพ จัดให้ชิดซ้ายของคอลัมน์ ความละเอียดของรูปภาพไม่น้อยกว่า 600x600 dpi คำบรรยายรูปภาพให้พิมพ์ไว้ใต้รูปภาพ ให้ใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ โดยให้แนบไฟล์รูปภาพที่ประกอบในเนื้อเรื่องมาต่างหาก จากไฟล์เอกสารปกติ

ตาราง จัดให้ชิดซ้ายของคอลัมน์ รูปแบบของตารางให้ใช้แบบ Table classic I คำบรรยายตารางให้จัดพิมพ์ไว้ด้านบนของหัวข้อตาราง และใช้ตัวอักษรขนาด 12 ตัวปกติ

หมายเหตุ ต้นฉบับบทความที่นำส่งจะต้องถูกต้องตามหลักเกณฑ์การเขียนที่กำหนดเท่านั้น จึงจะได้รับการพิจารณาดำเนินการประเมินบทความก่อนตีพิมพ์

การอ้างอิงและการเขียนเอกสารอ้างอิง

• การอ้างอิงในเนื้อเรื่อง

ให้วงเล็บชื่อผู้แต่ง (ภาษาไทย) ชื่อสกุลผู้แต่ง (ภาษาต่างประเทศ) และปีที่พิมพ์ของเอกสารที่อ้างถึง ต่อท้ายข้อความที่ต้องการอ้างอิง ตัวอย่าง

..... (มณี และคณะ, 2550) หรือ (Archawaranon et al., 2003)
Archawaranon et al. (2003) หรือ มณี และคณะ (2550)

• การอ้างอิงท้ายเรื่อง

1. วารสาร

ก. ภาษาไทย

ชื่อผู้เขียน (ให้เขียนชื่อเต็ม ตามด้วยชื่อสกุล). ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ชื่อวารสาร (ใช้ชื่อเต็ม). ปีที่ (ฉบับที่): หน้าที่ปรากฏบทความ. เช่น
พุทธชาติ โปธิบาล และ ชนานันท์ ตรงดี. 2541. สถานะของภาษาดกใบในภาษาถิ่น. วารสาร
สงฆนาคกรินทร์ ฉบับสังคมศาสตร์และมนุษยศาสตร์. 4(2): 167-187.

ข. ภาษาอังกฤษ

ใช้เช่นเดียวกับภาษาไทย แต่ชื่อผู้เขียนใช้ชื่อสกุลขึ้นก่อน, ตามด้วยตัวอักษรย่อของชื่อต้น. และวารสารใช้ชื่อตัวย่อตามเกณฑ์ที่ใช้กัน เช่น

Archawaranon, M. 2003. The impact of human interference on Hill Mynahs *Gracula religiosa* breeding in Thailand. *Bird Conserv. Intl.* 13 (2): 139-149.

2. หนังสือ

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อหนังสือ. ครั้งที่พิมพ์. สถานที่พิมพ์. ผู้จัดพิมพ์. เช่น
มณี อัครวานนท์. 2549. นกขุนทอง: งานวิจัยเพื่อการอนุรักษ์นกในเขตร้อน. กรุงเทพฯ. อมรินทร์พริ้นติ้งแอนด์พับลิชชิ่ง.
Sharp, W.F. 1985. *Investment*. 3rd ed. New Jersey. Prentice-Hall.

3. บทความ/เรื่อง/ตอน ในหนังสือรวมเรื่องหรือรายงานประจำปี

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ใน ชื่อบรรณานุกรม. ชื่อเรื่อง. (ฉบับพิมพ์ ถ้ามี), หน้าที่ปรากฏบทความ.
ผู้จัดพิมพ์. สถานที่พิมพ์. เช่น
เสรี ลีลาลัย. 2542. เศรษฐกิจชาตินิยมในประเทศไทยกำลังพัฒนาและสถานการณ์ในประเทศไทย. ใน ณรงค์ เพ็ชรประเสริฐ (บรรณานุกรม). 1999 จุดเปลี่ยนแห่งยุคสมัยใหม่ (หน้า 90-141). ศูนย์ศึกษาเศรษฐศาสตร์การเมือง คณะเศรษฐศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย. กรุงเทพฯ.

4. การอ้างอิงจากวารสารออนไลน์

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อบทความ. ชื่อวารสาร. ปีที่และฉบับที่พิมพ์: หน้าที่ปรากฏบทความ. ที่มา:
สถานที่มาของสารสนเทศ. เช่น
Overby, J.M. 1996. Ozone brings better water. *Water Technology [Online]*. 19, no. 5:
62-64. Abstract from Dialog File: Water Resources Abstract (117) Item: 00798344

5. วิทยานิพนธ์

ชื่อผู้แต่ง. ปีที่พิมพ์. ชื่อวิทยานิพนธ์. สถานที่พิมพ์. ชื่อสถาบันการศึกษา
พรชัย วงศ์วาสนา. 2543. การศึกษาชีววิทยาประชากรของนกขุนทองในประเทศไทย. วิทยานิพนธ์
ปริญญาวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต. กรุงเทพฯ. บัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยรามคำแหง.

การส่งต้นฉบับ

ส่งต้นฉบับ จำนวน 4 ชุด พร้อมแผ่น CD จำนวน 1 แผ่น ไปยัง กองบรรณาธิการวารสารวิจัยรามคำแหง สถาบันวิจัยและพัฒนา อาคารสุขโขทัย ชั้น 12 มหาวิทยาลัยรามคำแหง ถนนรามคำแหง แขวงหัวหมาก เขตบางกะปิ กรุงเทพฯ 10240 โทรศัพท์ 0-2310-8696, โทรสาร 0-2310-8119 Email: ruresearch@ru.ac.th



สถาบันวิจัยและพัฒนา

อาคารสุโขทัย ชั้น 12 มหาวิทยาลัยรามคำแหง

หัวหมาก บางกะปิ กรุงเทพมหานคร 10240

โทรศัพท์ 0-2310-8119 โทรสาร 0-2310-8696

